¹⁹日本国特許庁

公開特許公報

の特許出願公開 昭52---154595

Int. Cl².C 12 D 13/00

織別記号 145

❸日本分類 庁内整理番号 38(2) D 531.42 7048--49

❷公開 昭和52年(1977)12月22日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

99発酵法によるイノシンの製造法

②持

图51—70518

❷⊞

昭51(1976)6月16日

切発明 者

逗子市池子 2 -- 30-- 2

哥

松井裕

江井仁

川崎市幸区鹿島田958

@発明 者佐藤勝明

同

横須賀市馬堀海岸1-1

滝波弘.--

模浜市港北区篠原台町3-16-

10

の出 願 人 味の素株式会社

東京都中央区京橋1丁目6番地

朝 袖 #

1. 掲明の名称 発像技によるイノジンの製造法

2. 等許請求の範囲

パテルス馬に属し、アデニンを要求し、単株 に似べより他い 5'-スタレオテドーゼ (6185) 活性を有し、かつイノシン生産前を有する委員 株を培養し、培地中に生成者兼したイノシンを 保取するととを特徴とする発展法によるイノジンの製造法。

1. 特別の詳細な説明

その特別は特殊技によるイノシンの製造法に 例する。

従来イノシンはパテルス質の変換液を用いて 型性されている、本発明者られ従来の製造法を 更に改良すべく検討した結果、従来のパテルス 減のイノシン生情能を育する質損後に、更に単 なより増いが一スタレオテアーゼ(5135) 析性を付与したような変異像が、より高い収率 でイノシンを生成することを知つた。 即ち、との務明は、パテルス選に属し、アデニンを提取し、銀体に設べより強いが一スタレオテダー せば放き有し、かつイノシン生産産を有する変換機を培養し、培地中に生成書積したイノシンを提取することを持板とする関係法によるイノシンの製造法である。

本発明の方法において用いる板生物は上記のような性質を有するものであるが、とのような 位生物は連常の方法により製作より変異病等で きる。5'ースタレオチダー ゼ所性の強い変異状 のスタリーエンダは、5'ースタレオテドを考賞 として、燐酸の速度速度の高い関係を選択する ことにより容易になし組工

また本典明の変異株だ、変化従来イノシン生 概を増加することが知られている性質、例えば アミノ被質求性、ブリンアナログ制性、5'ータ アニル催レデクターゼ欠後等性質を変化付与す、(年以入ればより生産機の高い反異体が得られる。

本毎明の変異株を排帯する際に用いる観味と しては従来イノシンを生産することが知られて いる、パチルス・ズブテリス、パチルス・ブを ルス、パチルス・リクスフォルミス等がおげら れる。

次にとのような衆生物を絶滅誘導した具体的な一例を示す。

采载例 ·

上紀と同様な方法により AS 11046 (PNRK---)

特別的52-154593/7 3590)より 51-スタレオナダーゼの強い収換 株 AJ 11044(PERM-P 5588)を得え。

塘堆:

トリス (とドロキンメナル) フミノメタン	37/4
N a G 1	39/6
Mg80, · 7 H 0	025 9/4
OaCla · 2 Hg O	0.015 7/6
グルコース	2 1/6
ベブトン	2 1/6
アデニン '	0.1 1/4

(PE &c)

かくして選択された本発明の収穫株のが一ス タレオナダーゼの製株に対する比層性は第1回 に示す強りである。

#	1 (2)	
推 抹	铁 黄	ラースタン ナゲーゼで 比掛性が
ンサルス・智ブナリス		
AJ 11045(FERM-P3589)	Ade Acg. 5-GMP-レデクター 七欠項	100
		•
AJ 11045(FERNEP5587)	Ado Arg. 31-RMP-レダクター ゼ欠損、51-スタレオナダーゼ強	5 S G
AJ 11046(PERM-P3890)	Ada Arg 5'- GMP-レギタター ゼ欠技。8-アザダアニン耐性	100
A 110/4 (FERM-P3588)	MG Arg 5'- GMP-レタタター 七久後、8-アザダアニン耐性 5'- スタレオナダー七倍	130

做生物の培養に用いる培地は、炭素原、窒素 単、栄養イギン、アデニンかよびその他の被祭 求物質、その你必要に応じ適当な有負債量栄養 素を含有する通常の培地である。

炭素減としては、ダルコース、ジェタロース 等の皮水化物、エタノール、ダリセミン、ソル ピトール等のアルコール、酢液等の有機酸が達

特形技上 リイノシンを保収するには、 離体を 分階等去し、 その上所をイオン交換機能を たのち、イノシン区分を集め減糖し有糖溶媒を 加える。 この操作で折出するイノシンを水又の 有機溶媒(80% BtoR)から再結する。 この操作 にして得られた精質結晶は元素分析。 リポース の気色、 無外等吸収曲線、赤外線吸収曲線より 等品のグアノシンと一致した。

华施例 1.		年201 年間第52—154595 (3)
シード特地		21 1/4
サルコース		リポ核康 ほりょん
, NH, G1	6 1/4	キサンテン 8 柳/俊 ・
KE,PO	0.5 7/ds	D 5 ーメナオニン 0.05 F/df
	2.0 6 # /48	大 亚 彼白加水分解版 3.2 ml/di
MASO+ 7 EEO	2049/18	0200, (別疫苗) 2 9/68
大豆蛋白酸加水分解液	4 mt/m	
學 # 簡 概 **	28 9/4	7.0 (KOH)
キサンテン	5 -9/d 3	上記シード塔地30岁を508岁を復せてラ
Mn804 - 4 Ha O	1 9/4 6	スコに伝込み、第2世に示す数生物を浸漉して
Fe8Q4 - 7 Hg Q	1 11/4	5.4 でんて1人動用が止がった。
pH Z4	(KOH)	一方上主発序培地20域を500域容景度フ/FMA
		ラスコに入れ。上紀花培養液(Weを接着し、
灾 羯 ff ń 地	•	34℃にでア2時間設備培養した。
F N I - x	4 7/4	将来放中のイノシンをペーパータョマトグラ
N H4 10 L	15 7/4	フ技により分離した後、 0.1 M HO1 で抽出し、
KH ₂ PO ₄	0.05 p/all	2.8 0 8/4 の吸光度を過度したとこう 2.0 9 / 48
MESO. TR. O	004 9/14	ワイノシンが生既等級した。
F+80, 7 H, 0	1 7/4	上記と博 株な 万法によ j AJ 11044 の培養液
Mn80. 4 Hz O		4 を避殺し、 断体を除去しての緩液を常法に

よりイオン交換樹脂にて処理した後、イノシン

	1122
基	等技量
パテルス・×ブナリス	
AJ 11045 (FERM: P5509)	1.5
AJ 11048 (FERM- P 3587)	. 1,
# AJ 11046 (FERM-P 5590)	1.4
AJ 11944 (FERM - P5586)	2.0
